# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

07-010743

(43) Date of publication of application: 13.01.1995

(51)Int.CI.

A61K 9/107 A61J 1/05 A61J 7/00 A61K 9/06 A61K 31/135 A61K 31/135 A61K 31/165 A61K 31/19 A61K 31/34 A61K 31/40 A61K 31/41 A61K 31/445 A61K 31/485 A61K 31/495 A61K 31/52 A61K 31/55 A61K 31/60 A61K 47/34 A61K 47/36

A61K 47/38 A61K 47/42

(21)Application number: 06-067960

(71) Applicant: TARO PHARMACEUT IND

LTD

(22)Date of filing:

11.03.1994

(72)Inventor: ROSS MALCOLM

STEWART FRANK

(30)Priority

Priority number: 93 29443

Priority date: 11.03.1993

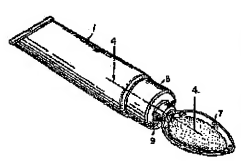
Priority country: US

93 114315

30.08.1993

US

(54) SEMI-SOLID PHARMACEUTICAL COMPOSITION AND DEVICE FOR ADMINISTERING THE SAME



### (57) Abstract:

PURPOSE: To obtain an oral medicine used for systemic treatments and comprising such a composition as being charged into a device easy in administration to a child, convenient for the self-administration of an aged patient and a patient having dyskinesia, and especially convenient for measuring and administering one unit dose of the medicine.

CONSTITUTION: This semi-solid pharmaceutical composition in the dosage form of a gel or suspension comprises an effective amount of an oral medicine useful for systemic treatments, a liquid base selected from among water, propylene glycol, glycerol and their mixtures, a thickener preferably selected from sodium carboxymethylcellulose, hydroxypropylmethylcellulose, gelatin, polyethylene glycol and carbomer and having a Brookfield viscosity of 2,500-70,000 cp in an

amount sufficient for forming a viscosity allowing to easily squeeze the composition from a small hole having a diameter of 0.1-5 mm, and a pharmaceutically acceptable vehicle. The composition is charged into a squeezing container tube 1 having a cap 5 equipped with a spoon 7 having a size of one unit dose and a means for tightening the cap, and one unit dose of the composition is squeezed out from the tube 1 and subsequently administered.

# (19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平7-10743

(43)公開日 平成7年(1995)1月13日

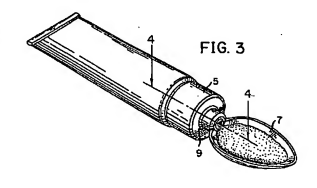
(51) Int.Cl. <sup>6</sup> A 6 1 K 9/107 A 6 1 J 1/05 7/00	識別記号 Z	庁内整理番号	FI				技術表示箇所
			A 6 1 J	1/ 00		313 Z	
				7/ 00		В	
		審査請求	未請求請求明	頁の数21	FD	(全 15 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	特顯平6-67960		(71)出願人		-		
							ィカル・インダ
(22)出願日	平成6年(1994)3月	111日		ストリー	ーズ・	リミテッド	
				イスラン	エル国	、26110 ハイ	゚゚ファ・ペイ、
(31)優先権主張番号	08/029, 44	1 3		ハキトノ	ル・ス	トリート 14	
(32)優先日	1993年3月11日		(72)発明者	マルコ	ム・ス	チュアート・	フランク・ロス
(33)優先権主張国	米国(US)			イスラ	エル国	、テル・アヴ	ィヴ、ペキイ
(31)優先権主張番号	08/114, 31	. 5		ン・ス	トリー	<b>卜</b> 4	
(32)優先日	1993年8月30日		(74)代理人	弁理士	奥山	尚男 (外	2名)
(33)優先権主張国	米国(US)						

#### (54) 【発明の名称】 半固体の医薬組成物とその投与装置

### (57)【要約】

【目的】 小児に投与が容易であり、老齢患者、運動障 害を持つ患者が自ら服用するのに便利で、特に一回分の 単位用量の服用と計量に便利である装置に充填できるよ うな組成の全身療法用経口治療薬と、半固体の治療薬の 単位用量を容易に投与することができる装置とを提供す

【構成】 疾患の全身療法用の有効成分を含むゲルまた は懸濁液を剤形とする半固体医薬品、およびスプーン7 がついたキャップ5と使用後容器を密閉するキャップ締 め手段を持つ絞り容器1からなる、単位用量を充填し、 かつ計量する装置を開示する。この装置に用いる小児に 安全な閉鎖方法も開示する。



### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 全身療法に有用な経口治療薬の有効量 に、水、プロピレングリコール、グリセリンおよびその 混合物よりなる群から選ばれる液体基剤と、デンプン、 カルポキシメチルセルロースナトリウム、ヒドロキシブ ロピルメチルセルロース、微結晶性セルロース、トラガ カント、アラピアゴム、ペクチン、ゼラチン、ポリエチ レングリコールおよびカルボマーよりなる群から選ばれ る増粘剤であって、約2500~70,000cpのプ ルックフィールド粘度および直径約0.1~5 mmの細 10 孔から組成物を容易に絞り出すことができる稠度をつく るのに充分な量の増粘剤と、甘味料、防腐剤、および、 任意に添加するものとしての香料や、着色剤、緩衝剤、 塩化ナトリウム、経口治療薬を可溶化する可溶化剤とか ら実質的になる製薬的に許容される賦形剤を配合してな るゲルまたは懸濁液を剤形とする半固体の医薬組成物。

【請求項2】 請求項1に記載の医薬組成物において、25℃およびスピンドル回転速度10rpmを条件として測定するとき、ブルックフィールド粘度が3500~65,000cpである医薬組成物。

【請求項3】 請求項1に記載の医薬組成物において、 増粘剤がカルボキシメチルセルロースナトリウム、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ゼラチン、ポリエチレングリコールおよびカルボマーよりなる群から選ばれる少なくとも一種である医薬組成物。

【請求項4】 請求項1に記載の医薬組成物において、 有効成分が鎮痛剤、非ステロイド消炎剤、抗ヒスタミン 剤、鎮咳剤、去痰剤、気管支拡張剤、感染症治療薬、中 枢神経系作用剤、心臓血管系作用剤、抗腫瘍剤、コレス テロール抑制剤、制吐剤、ピタミン、ミネラル助剤およ 30 び便軟化剤よりなる群から選ばれる一種である医薬組成 物。

【請求項5】 請求項1に記載の医薬組成物において、 有効成分がアセトアミノフェン、アスピリン、イブプロフェン、ジフェンヒドラミン、デキストロメトルファン、ケーフェネシン(quaifenesin)、プソイドエフェドリン、カリドパム・レビイドパ(cariidopamaleviidopa)、ターフェナジン、ラニチジン、シプロフロキサシン、トリアゾラム、フルコナゾール、アシクロビル、フルオキセチン、エナのラブリル、ジルチアゼム、ラバスタチン、および、これらの製薬的に許容できる塩よりなる群から選ばれる一種である医薬組成物。

【請求項6】 請求項1に記載の医薬組成物において、 一回分用量の容器に充填されている医薬組成物。

【請求項7】 頚部の開口部の外側にキャップを取り付けるためのネジ山がついている医薬組成物保持用の絞り容器と、絞り容器の頚部外側のネジ山を内側のネジ山によってとらえるキャップと、チャンネル手段がついている軸を有し窪み端部がキャップから突出するようにキャ 50

ップに固定されているスプーンとから構成されている半 固体医薬組成物の単位用量を含有し計量する装置であっ て、軸はキャップの中に入り込んで、チャンネル手段が 絞り容器の開口部と直線的に接続し、キャップにはキャ ップ締め手段があってキャップを完全に締めると容器が 密閉し、キャップを部分的に開いて容器に圧力をかける と、容器の内容物がチャンネル手段を通ってスプーンに 流れ出る隙間ができ、絞り容器の内容物をスプーンの窪 み端部に絞り出して服用することができる装置。

「請求項8」 請求項7に記載の装置において、スプーンが絞り容器中の半固体組成物の単位用量を保持することができる装置。

【請求項9】 請求項7に記載の装置において、キャップ締め手段がチャンネル手段内のピンからなり、このピンが容器頚部に当たるように突き出ていて、絞り容器頚部のネジ山とキャップのネジ山とを完全に噛み合わせてキャップを一杯に締めると容器が密閉し、絞り容器頚部のネジ山とキャップのネジ山の一部だけが噛み合っている場合は組成物が絞り容器からチャンネル手段を経由し20 てスプーンまで通ることができる装置。

【請求項10】 請求項7に記載の装置において、キャップ締め手段が前記キャップ内に設けられた弁からなり、この弁を開くと組成物が絞り容器から流れることができ、弁を締めると絞り容器が密閉される容器。

【請求項11】 請求項10に記載の装置において、弁が回転弁である装置。

【請求項12】 請求項10に記載の装置において、弁が旋回弁である装置。

【請求項13】 請求項7に記載の装置において、キャップ締め手段がキャップ内に設けた、チャンネル手段を持つスプリング・パイアスの階段付き円筒からなり、該スプリング・パイアス階段付き円筒を押してスプリングを圧縮すると組成物が絞り容器から流れることができ、押すのをやめると絞り容器が密閉される装置。

【請求項14】 請求項7に記載の装置において、キャップ締め手段がキャップ内に設けたスプリング・パイアスの階段付き回転円筒からなり、該スプリング・パイアス階段付き回転円筒にはチャンネル手段と外側にボタンがあり、キャップには大きさと形状が前記ボタンに対応するキャピテイがあり、前記ボタンを前記キャピテイに並べたのち、前記スプリング・パイアス階段付き回転円筒を押すと、組成物がチャンネル手段をとおって絞り容器から流れ出すことができるが、前記ボタンと前記キャピテイとをつながない限り前記スプリング・バイアス階段付き回転円筒を押し下げるとができない装置。

【請求項15】 請求項14に記載の装置において、さらに前記装置の使用開始前にいたずらされることを防止するために、前記キャビテイをプラスチックで覆ってなる装置。

【請求項16】 全身療法に有用な経口治療薬の有効量

と、25℃とスピンドル回転速度10rpmを測定条件 とするブルックフィールド粘度を2500~70,00 0 c p にするのに充分な量の増粘剤よりなる製薬的に許 容し得る賦形剤を配合してなる半固体医薬組成物を請求 項7に記載の装置に充填してなる集成体。

【請求項17】 全身療法に有用な経口治療薬の有効量 と、25℃とスピンドル回転速度10rpmを測定条件 とするブルックフィールド粘度を2500~70,00 0 c p にするのに充分な量の増粘剤よりなる製薬的に許 容し得る賦形剤を配合してなる半固体医薬組成物を請求 10 項9に記載の装置に充填してなる集成体。

【請求項18】 全身療法に有用な経口治療薬の有効量 と、25℃とスピンドル回転速度10rpmを測定条件 とするブルックフィールド粘度を2500~70,00 0 c p にするのに充分な量の増粘剤よりなる製薬的に許 容し得る賦形剤を配合してなる半固体医薬組成物を請求 項10に記載の装置に充填してなる集成体。

【請求項19】 全身療法に有用な経口治療薬の有効量 と、25℃とスピンドル回転速度10rpmを測定条件 とするブルックフィールド粘度を2500~70,00 20 0 c p にするのに充分な量の増粘剤よりなる製薬的に許 容し得る賦形剤を配合してなる半固体製剤を請求項13 に記載の装置に充填してなる集成体。

【請求項20】 小児用医薬組成物を保持する開口部を 持つ容器と、前配容器頚部に永久固定されたキャップ と、チャンネル手段を持つキャップ内に設けられたスプ リング・パイアスの階段付き回転円筒とよりなる小児に 安全な医薬組成物用装置であって、該回転円筒をスプリ ング方向に押し下げると前記医薬組成物がキャップを経 らに前記スプリング・パイアス階段付き回転円筒の外側 上部に近接して設けられているボタンと、前記スプリン グ・バイアス階段付き回転円筒に隣接してキャップの外 側に設けられて大きさと形状がポタンと対応しているキ ャビテイとがあり、前記ボタンが前記スプリング・バイ アス階段付き回転円筒上にあるため、前記ボタンを前記 キャピテイにはめ込まない限り前記スプリング・パイア ス回転円筒を下に向けて動かすことができない装置。

【請求項21】 全身療法に有用な経口治療薬の有効量 とするブルックフィールド粘度を2500~70.00 0 c p にするのに充分な量の増粘剤よりなる製薬的に許 容し得る賦形剤を配合してなる半固体医薬組成物を請求 項20に記載の装置に充填してなる集成体。

### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、経口治療薬の新しい処 方と、その投与装置に関する。詳しくは、一回分の用量 を分包に充填するか、あるいは多数回分の用量を計り分

い半固体の全身療法用経口医薬品の処方、および、この ような装置に使用する小児に安全な閉鎖方法に関する。 [0002]

【従来の技術】これまで一般に、全身療法用の経口医薬 品は、錠剤やカブセルなどの固体、あるいは液体を剤形 として処方されてきた。小児や、老齢患者、運動障害を 持つ患者は、錠剤やカプセルを飲むのに問題があること が多い。また、液剤を増粘してシロップにしても、小児 に与えることが難しいし、また老齢患者や運動障害を持 つ患者は、特に自分で液体を特定の単位用量で計って服 用すことが困難である。非固体の経口治療薬の処方の場 合、小児にも、成人にも味がよいこと、安定性、つまり 有効期間が長いこと、有効成分と他の成分とが互いに相 容であること、さらに望ましくは必要量の投与が容易で あることが重要な条件として求められる。

【0003】局所治療に用いる半固体製剤は、当業者に とって周知である。これらの製剤としては、皮膚、歯 牙、粘膜に用いるゲル、ペースト、クリームおよび軟膏 が挙げられる。また、制酸剤や抗腫瘍剤を懸濁液やゲル にして胃の粘膜に塗膜するのに用いることも当業者によ く知られていることである。

【0004】限られてはいるが、例えばアメリカ合衆国 特許第4, 305, 933号、第4, 576, 645号 および第4、883、660号で開示されているよう に、賦形剤をゲル化して、全身療法用の治療薬をこれに 組み入れる例も見受けられる。しかしながらこれらの賦 形剤はすべて、小児に投与することが望ましくない、お よび/または治療薬の多くと相容性を持たない成分が含 有されていること、製造が難しく、粘度が安定ではない 由して流れることができ、押さないと容器が密閉し、さ 30 および/または十分でない傾向がある乳液が配合されて いるなど、一以上の欠点がある。

【0005】したがって、投与が容易な剤形でしかも経 済的である全身療法用治療薬の処方、および、こぼさな いで楽に投与でき、努力することなく計り分けて小児に 与えることができ、運動障害を持つ成人患者が自分自身 で楽に計り分けて服用できる治療薬の処方が求められて いる。さらに、使用が簡単で製造が容易な、治療薬を予 め定めておいた用量に計り分けて服用する装置、および この種の装置において、幼児または知能が限られている と、25℃とスピンドル回転速度10rpmを測定条件 40 者がいじり回しても実質的に安全である装置が求められ ている。

> 【0006】アメリカ合衆国特許第3,104,032 号および第3,383,081号では、組成物の定量を 計量して分与する装置を開示しているが、装置が複雑 で、しかも一定量の医薬組成物を患者に与えて服用させ る上で充分に満足できるものではない。

【発明が解決しようとする課題】すなわち、本発明の目 的は、小児に投与が容易であり、老齢患者、運動障害を けて服用することができる装置に充填することが好まし 50 持つ患者が自ら服用するのに便利な剤形の全身療法用治

提供される。

5

寮薬を提供することにある。本発明の別の目的は、特に一回分の単位用量の服用と計量に便利である装置に充填できるような組成の全身療法用経口治療薬を提供することにある。本発明のさらに別の目的は、液体処方に見られる、こばすなどの問題を持たない剤形による全身療法用の経口治療薬を提供することにある。本発明の重要なもう一つの目的は、半固体の治療薬の単位用量を容易に投与することができる装置を提供することにある。本発明の重要な別の目的は、半固体の治療薬の単位用量を容易に投与することができる装置において、幼児または知能が限られている者がいじり回しても実質的に安全である装置を提供することにある。本発明の重要な更に別の目的は、治療薬を保持する装置に用いる小児に安全な閉鎖方法を提供することにある。

#### [0008]

【課題を解決するための手段】本発明の上記の目的およびその他の目的は、下記に開示する発明により達成することができる。

【00009】治療薬の剤形がゲルやベーストなどのように半固体であるほうが、小児に投与する場合には液体や 20 本発明の装置に使用することができる。 【0016】本発明の医薬組成物は、 な量の経口薬剤と、ゲルあるいはベー に容易であり、ある場合には旋剤やカプセルを飲むよりもはるかに容易であることをが分かっている。さらにまた、このような組成物は、一回分の用量の分包に充填するか、計量服用手段を持つ装置に多数回分の用量を充填 マ70,000cp、最も好ましくは75000 での、最も好ましくは75000 での、000cp、最も好ましくは75000 であることが望ましいことが分かっている。

【0010】本発明の全身療法用の経口治療薬は、有効成分(薬剤)と、増粘剤を含む製薬的に許容できる賦形剤と、有効成分と相容である液体基剤と、有効成分が可30溶である増粘剤とを含有してなる組成物を、ベーストといったゲルあるいは懸濁液などの半固体としたものである。

【0011】本発明の最良の実施態様においては、半固体の医薬組成物の一回分用量を、破いたり、切ったりして開封する柔軟な分包に包む。

【0012】本発明の他の最良の実施態様においては、 半固体の医薬組成物用装置として、本発明の半固体組成 物を一回分の用量づつ計量し、服用した後再びキャップ を締める手段を持つ絞り容器からなる装置に充填してい 40 る。

【0013】本発明の特に最良の実施態様によれば、頚部関口部の外側にキャップをつけるするネジ山がついている医薬組成物保持用の絞り容器と、絞り容器の頚部外側のネジ山を合するキャップと、チャネル手段が設けられている軸とキャップの外に突出している皿状端部とキャップに固定されているスプーンとから構成され、半固体医薬組成物の多数回分用量を充填し、単位用量を計り分ける装置であって、軸はキャップの中に入り込み、チ 50

ャネル手段は絞り容器の関口部と直線的に接続していて、キャップにはキャップ締め手段がありキャップを締めると容器が密閉し、キャップを部分的に関いて容器に圧力をかけると、容器の内容物がチャネル手段を通ってスプーンに流れ出る隙間ができて、絞り容器の内容物を皿状スプーンに絞り出して服用することができる装置が

【0014】使用後に本発明装置のキャップを再び締めるために、各種の締め手段をキャップ内に取り付ける。例えば、キャップ内にピンを取り付け、使用後にキャップを締めると、このピンが絞り容器の頚部に当たり、絞り容器の頚部を閉じるようにする。あるいは回転弁または旋回弁とスプリング仕掛の止め弁とによって、弁を開くとチューブの半固体組成物がスプーンまで通ることができ、締めると絞り容器の内容物を密閉するなどが挙げられる。

【0015】本発明のさらに他の実施態様は、小児によって通常は開けることができない閉鎖方法である(以下、子供のための安全閉鎖方法という)が、この方法は本発明の装置に使用することができる。

【0016】本発明の医薬組成物は、全身療法用に有効な量の経口薬剤と、ゲルあるいはペースト状懸濁液などの半固体を作るに充分な量の増粘剤を含む製薬的に許容できる賦形剤とを混合してなる。半固体とは、ブルックフィールド粘度2500cp以上、好ましくは2500~70,000cp、より好ましくは3500~65,000cp、最も好ましくは7500~40,000cpのものを言う。ここで言うブルックフィールド粘度とは、別に定めるところがない限り、25℃、スピンドル回転速度10rpmの条件で測定するものとする。

【0017】この半固体は、一般に、ゲルあるいはベースト状懸濁液であって、練り歯磨き、皮膚科用クリーム、軟膏などのように、小孔から容易に絞り出すことができる粘度でなければならない。特定の粘度として2500cp以上であることは、臨界的な重要性をもつものではないが、軟チューブの開口部によく見られる比較的に小さな孔を通して絞り出すことができるような半固体でなければならない。

【0018】一般的には、本発明の組成物は増粘剤の種類と量を変えることにより、約2500cpから比較的に細い孔を通して組成物を容易に絞り出すことができる最大粘度までの範囲内で、各種の粘度を使用することができる。この場合、孔の大きさは、一回分用量の分包または本発明のスプーン開閉装置の開口部のように直径約1~5mmの範囲内である。

【0019】全身療法とは身体全体に働く療法を指す。 これに反し、局所治療は身体の一部のみ、例えば皮膚、 歯牙、あるいは胃の表層などの特定の粘膜を対象として いる。本発明の半固体組成物の経口的に作用する薬剤 (有効成分)は、全身療法に有用な経口治療薬剤である が、例えばつぎのようなものが挙げられる。すなわち、 アセトアミノフェン、コデイン、アスピリン、ジヒドロ コデイノンなどの鎮痛剤、イブプロフェン、ナプロキセ ン、ジクロフェナックなどの消炎剤、クロルフェニラミ ン、テルフェナジン、ロラチジン、アステミゾール、セ チリジンなどのHi 遮断剤、およびシメチジン、ラニチ ジンなどのH2 遮断剤を含む抗ヒスタミン類、スルフィ ソキサゾールなどのサルファ剤、シプロフロキサシン、 オフロキサシンなどのキノロン類、テトラサイクリンな どのテトラサイクリン類、アシクロビル、アマンタジン 10 などの抗ウイルス剤、フルコノゾールなどの抗真菌剤を 含む感染症治療薬、アルプテロール、メタプロテレノー ル、テオフィリンなどの気管支拡張剤、デキストロメト ルファンなどの鎮咳剤、クエイフェネシンなどの去痰 剤、トリアゾラムなどの催眠剤、フェノバルビタールな どの鎮静剤、クロールプロマジン、ジアゼパムなどのト ランキライザー、フルオキセチン、ノルトリピチリンな どの抗うつ剤、カルパマゼピン、エトスキシミドなどの 鎮痙剤、L-ドーパなどのパーキンソン治療薬を含む中 枢神経系作用剤、ヒドロクロロチアジドなどの利尿剤、 プロプラノロールなどのペータ遮断剤を含む抗高血圧 薬、カプトプリル、エナラプリルなどのアセチルコリン (ACE) 抑制剤、ジルチアゼムなどのカルシウムチャ ンネル遮断剤、抗高血圧薬と同一である狭心症治療薬、 ジゴキシンなどの心臓配糖体を含む心臓血管系作用薬、 5-フロロウラシル、シクロフォスファミドなどの抗腫 瘍剤、ラパスタチンなどのコレステロール抑制剤、メト クロプラミドなど制吐剤、A、B1、B6、C、D3、 Eなどのビタミン類、鉄、カルシウム、亜鉛塩類などの ミネラル、ドキュセートなどの便軟化剤である。上記の 30 治療薬の薬学的に許容できる塩類およびエステル類も使 用することができる。

【0020】本発明の半固体組成物には液体基剤として、製薬的に許容できる味のよい溶剤、好ましくは有効成分を溶解できる溶剤が配合されている。好ましい溶剤としては、水、プロピレングリコール、グリセリンおよびこれらのものの混合物が挙げられる。場合によっては、溶剤に有効成分を可溶にするための化合物を配合する必要もある。例えば、塩酸シプロフロキサシン水溶液では乳酸を加えて、この有効成分を可溶化している。

【0021】本発明では、製薬的に許容できる増粘剤は どのようなものであっても、有効成分と溶剤基剤に対し て相容性がありさえすれば、本発明の組成物に使用する ことができる。使用できる増粘剤としては、天然増粘 剤、天然の素材から誘導される増粘剤を挙げることがで きる。例えば、加工デンプンなどのデンプンおよびデン プン誘導体、カルボキシメチルセルロースナトリウム、 微結晶性セルロース、ヒドロキシプロピルセルロースな どのセルロース誘導体、アラビアゴム、トラガガント、 ベクチン、ゼラチンがある。さらに、全合成の増粘剤、 R

例えばポリエチレングリコール、それにB. F. グッドリッチ・ケミカル・グループ (B. F. Goodrich Chemical Groop) が発売している一般名カーボマー (carbomer) や商標名カーボボル「 (Carbopoli)) などの水溶性カルボキシビニル・ポリマー類も増粘剤として本発明に使用することができる。このうち、ゼラチン、セルロース誘導体、ボリエチレングリコール類、水溶性カルボキシビニル・ボリマー類が好ましい。

10 【0022】本発明の組成物では、適量の甘味料を添加して半固体の味を向上させることができる。通常医薬組成物で用いられている香料、着色剤、増量剤、防腐剤、緩衝剤、塩化ナトリウム、担体は、本発明の半固体組成物に配合することができる。最良の実施態様の一つでは、本発明の半固体組成物を一回分用量だけ、容易に破いたり切ったりして内容物を直接口中に絞り出すことができる軟らかい小分包、または小サッシェに充填している。この場合、必要に応じて他のタイプの経口投与用容器を用いてもよい。このような容器は、例えばソースや20 醤油一回分の容器として広く使用されている柔軟なプラスチックおよび/または防食性の金属薄膜から作成することもできる。

【0023】他の最良の実施態様では、本発明の半固体 医薬組成物の多数回分用量を本発明の装置に充填してい る。これを以下スプーン開閉装置と称し、図面によって 詳細に説明する。

[0024]

【実施例】図1~図4において、チューブ1には本発明の半固体医薬組成物が充填されている。チューブ1にはキャップ3があるが、これは図2に示すキャップ5と取り替えることができる。このキャップ5を装置に取り付けたものを図3および4に示す。チューブ1の頚部2の外側とキャップ5の内側には、当然ながら相対応するネジ山があって、キャップがチューブ頚部に固定されている。スプーン状の突起物7は、チューブ1に充填さされている本発明の半固体組成物一回分用量を入れる大きであることが望ましい。このスプーン7は軸9を介してキャップ5に接続している。軸9には、チューブ1頚部2の開口部と直線になるように調整されたチャネル11があって、チューブ1の半固体組成物が直接にチューブ1から絞り出され、チャネル11を通ってスプーン状突起物7に達して、服用できるようになっている。

【0025】本発明のスプーン開閉装置では、キャップにスプーン状突起物が装着されている上に、さらに、図5~図15に示すキャップ締め手段が装備されている。この本発明のスプーン開閉装置に、「子供のための安全機構」といたずら防止手段を備えたものを図14~図16に示す。

【0026】図5~図7で示すように、軸9によってキ 50 ャップ5に固定されているスプーン状突起物7にはピン

13が装着されている。このピン13はキャップ5内部に突き出して、チューブ1の頚部2に突き当たるように調整されており、図6に示すようにキャップ5を完全密閉の位置にもって行くと、チューブが閉じる。また、図7に示すように、キャップがチューブから外れない程度にネジ山2、3個分回転させると、ピンはチューブ1の頚部に当たっている位置からはなれて開き、チューブ1の半固体組成物を軸9とピン13の間のチャネル15を経由して先端のスプーン7まで容易に押し出し、直接スプーンから服用することができる。

【0027】図8および図9では、本発明のスプーン開閉装置の他の実施態様を示している。ここでは、キャップ5cにチャネル19を持つ回転弁、すなわち止め弁が装着されている。チャネル19は図8のように、軸9(図示省略)のチャネル11と直線的に接続することもできるし、図9の破線で示すように止め弁を回して半固体組成物がチューブから流れ出ないようにすることもできる。

【0028】図10および図11では、本発明のスプーン開閉装置のさらに他の実施銀様を示している。キャッ 20プ5 dには、旋回ヒンジ23に接続している旋回弁21が装着されている。旋回弁21にはチャネル25があり、弁を押し下げると軸9(図示省略)のチャネル11と直線状になって、チューブ1(図示省略)から半固体組成物をスプーン7に流し出すことができる。旋回弁21を突起部27を掴んで図11の二点鎖線のように立たせるとチューブ1の内容物が密閉される。

【0029】図12および図15では、本発明のスプーン開閉装置のさらに他の実施態様を示している。図12 および図13で示すように、キャップ5eにはチャネル 30 31を持ち、かつスプリングでパイアスされている階段付き円筒29が装着されている。ここでは、ネジ止め具などの止め具35でスプリング33を支えている。階段付き円筒29は常に立ち上がっていて、この状態ではチューブ1の内容物(図示省略)は密閉されている。階段付き円筒29を押し下げてスプリング33を圧迫すると、チャネル31は軸9のチャネル11(図示省略)と直線的に接続し、チューブ1(図示省略)内の内容物をスプーン7に絞り出すことができる。

【0030】図14~図16では、本発明のスプーン開 40 閉装置に、子供のための安全機構といたずら防止手段を装備したものを示している。図中、キャップ5fにはチャネル39があり、かつスプリングでパイアスされている階段付き回転円筒37が装着され、さらに円筒の上部に近い側面にはボタン41が備えられている。さらにまた、キャップ5fの外側に階段付き回転円筒37隣接して大きさと形状がボタン41に対応するキャピテイ43が設けられている。階段付き回転円筒37は常に立ち上がっていて、この状態ではチューブ1(図示省略)の内容物は密閉されている。ボタン41とキャップ5fのよ 50

10

ャビテイ43とを並べなければ、階段付き回転円筒37を押し下げることはできない。さらに、キャップ5fのキャビテイは、初めからプラスチックシート45で封印されている。したがって、先ずボタンをキャップ5上の相対応する形状のキャビテイと並べて、押すと、ここでプラスチックシート45が破れる。シート45が破れていなければ、キャップ5fが使用されたこと、あるいは、いたずらされたことがないことが分かる。キャップ5fはチューブに作り付けてあるキャップで、通常の手10 段では取り外しが不可能であり、キャップ取り外しに対する特別の安全手段となっている。

【0031】スプリングでバイアスされた回転円筒37 は、先ずボタン41をキャップ5fのキャビテイ43に 並べないと押し下げることはできない。すなわち、チュ ープ1 (図示省略) の内容物をスプーンに流し出すため には、異なる3つの動作を行わなければならない。 つま り、階段付き円筒37を回してボタン41をキャピテイ 43に並べ、そして、階段付き円筒37を押し下げてチ ャネル39をチャネル11と直線的に接続し、さらに、 チュープ1を押すことによって半固体組成物をチューブ からスプーン7に流し出すという作業である。したがっ て本発明のスプーン開閉装置の、この実施態様は子供の ために安全であり、製品に対するいたずらを防止できる と考えられる。図14の子供のための安全閉鎖方法は、 先端のスプーンあり、なし (図示省略) に拘らず、他の 医薬品容器にも応用することができる。本発明をさらに 次の実施例により説明するが、これをもって本発明を限 定するものと解釈してはならない。

### 【0032】実施例1

# ポリエチレングリコール類を増粘剤とし、アセトアミノ フェンを有効成分とする処方

【0033】アセトアミノフェンをごく少量の水に溶解し、これに重量%による次の組成によりプロピレングリコール、ポリエチレングリコール類混合物(平均分子量800のPEG400と、平均分子量1600のPEG3350)、防腐剤、甘味料、および香料を配合した。

### 【0034】 【表1】

	PEG混合物	7 2
0	アセトアミノフェン	2. 5
	プロピレングリコール	2 5
	メチルパラベン類	0.22
	サッカリンナトリウム	0. 2
	桜桃エッセンス	0.05
	赤色 DC 33	0.005
	水を加えて	100にする

で大きさと形状がボタン41に対応するキャピテイ43 【0035】上記処方中、PEG混合物は数種のものをが設けられている。階段付き回転円筒37は常に立ち上 がっていて、この状態ではチューブ1(図示省略)の内 た。粘度はB型粘度計(ブルックフィールド粘度計)を容物は密閉されている。ボタン41とキャッブ5fのキ 50 用い、20℃、基剤の粘度に応じてスピンドル回転数2

0~100 r pm、あるいは25℃、スピンドル回転数 10 r pmの条件で測定した。これらの組成物はすべて 経口投与用半固体として有用で、一回分用量の容器、あ るいは本発明による多数回分の用量の装置のどちらにで\* \*も充填することができた。 【0036】 【表2】

表2

PEG400 重量%	PEG3350 重量%	粘度 cp
6 0	4 0	62, 640
70	3 0	39, 280
8 0	2 0	25,040

#### 【0037】 実施例2

# ボリエチレングリコール類を増粘剤とし、塩酸プソイド エフェドリンを有効成分とする処方

【0038】プロピレングリコール (25%)、75% のPEG400と25%のPEG3350とからなるボリエチレングリコール類 (73.5%)、防腐剤としてメチルパラベン類 (0.22%)、甘味料としてサッカリンナトリウム (0.2%)、着色料および香料からなる処方基剤に、塩酸プソイドエフェドリン (0.6%)を混合し、水を加えて100%とした。

【0039】この処方の半固体の稠度と粘度は所望通りであって、一回分の用量の容器、あるいは本発明によるスプーン付き密封装置のどちらにでも充填することができた。

# 【0040】 実施例3

# カルポキシメチルセルロースを増粘剤とし、アセトアミ ノフェンを有効成分とする処方

【0041】アセトアミノフェン(3.2%)をごく少量の水に溶解し、グリセリン(4%)とプロピレングリコール(25%)を加えた。その後、サッカリンナトリウム(0.2%)、メチルパラベン類(0.22%)、カルポキシメチルセルロースナトリウム(2.4%)を配合し、水を加えて100%とした。

【0042】この処方の半固体の粘度を実施例1の処方と同様にして測定したところ15,000cpであり、半固体としての稠度も所望通りであって、一回分の用量の容器、あるいは本発明による多数回分の用量の装置の 40 どちらにでも充填するのに有用であった。

#### 【0043】実施例4

## カーポポルバを増粘剤とし、デキストロメトルファン臭 化水素酸塩を有効成分とする処方

【0044】プロピレングリコール(25%)、グリセリン(4%) および増粘剤としてのカーポポル934P

カリドパ レビドパ PEG 400 (1%)からなる混合物に、デキストロメトルファン臭化水素酸塩(0.3%)を溶解した。実施例1と同様の甘味料、防腐剤、香料、着色料を任意に添加して得た混合物に水を加えて100%とした。この処方の粘度を実施例1の処方と同様にして20~21℃で測定すると15,000cpであり、半固体としての稠度は所望通りであって、一回分の用量の容器、あるいは本発明のスプーン付き密封装置のどちらにでも充填するのに適していた。

12

#### 【0045】 実施例5

# ゼラチンを増粘剤とし、デキストロメトルファン臭化水 素酸塩を有効成分とする処方

【0046】水中でゼラチン(2.5%)を熱して医薬 基剤を調製した。このゼラチン溶液に、グリセリン(4%)、プロピレングリコール(25%)およびデキストロメトルファン臭化水素酸塩(0.3%)を混合した。30 実施例1と同様のサッカリンナトリウム、メチルバラベン類、香料および着色料を添加し、水を加えて100%とした。この処方の粘度は7500で、一回分用量の容器、あるいは本発明のスプーン付き密封装置のどちらにでも包装するのに適していた。この処方の粘度はゼラチンの量を調整することにより6000~9000の範囲内で増減させることができた。

#### 【0047】 実施例6

ポリエチレングリコール類を増粘剤とし、カリドバ/レビドバ (Caridopa/Levidopa) 有効成分とする処方

【0048】本実施例はパーキンソン病治療薬として有用なカリドーパ/レビドーパ(カルビドパ/レポドパ)の非水性処方であって、次の成分を含有していた。

[0049]

【表3】

#### 重量%/部

0.100

1.000

56. 524

1.3

PEG 3350 プロピレングリコール サッカリンナトリウム 食用着色料 赤色#40

【0050】この処方ではポリエチレングリコール類 に、プロピレングリコール、甘味料、着色剤を配合した 後、有効成分を加えた。一回分用量の容器、あるいは本 発明の多数回分用量の装置のどちらにでも包装するのに 適する稠度であった。

### 【0051】 実施例7

カルボキシメチルセルロースナトリウムを増粘剤とし、\*

イププロフェン クエン酸 ETDA (二ナトリウム) 食用着色剤 赤色#40 桜桃香料 パニラ香料 グリセリン カルボキシメチルセルロース ナトリウム 安息香酸ナトリウム 水素添加グルコース 純水を加えて

【0054】この処方は、一回分用量の容器、あるいは 本発明の多数回分用量の装置のどちらにでも包装するの に適する稠度であった。

【0055】実施例8

カルポキシメチルセルロースナトリウムを増粘剤とし、 **%30** 

ターフェナジンを有効成分とする処方

ターフェナジン カルポキシメチルセルロース ナトリウム サッカリンナトリウム 水素添加グルコース 合成ラスペリー香料 メチルパラペン プロピルパラベン 食用着色剤 黄色#10 純水を加えて

【0058】この処方は、一回分用量の容器、あるいは 本発明の多数回分用量の装置のどちらにでも包装するの に適する稠度であった。

【0059】実施例9

カルボキシメチルンセルロースナトリウムおよびヒドロ キシプロピルメチルセルロースを増粘剤とし、ラニチジ

> ラニチジンHC 1 (ラニチジン 1.5%)

29.120

13.000

0.250

0.006

# \*イププロフェンを有効成分とする処方

【0052】これは非ステロイド消炎剤を有効成分とす る半固体懸濁液であって、次の成分を含有していた。実 施例6と同様に先ず半固体賦形剤成分を配合した後、有 効成分を加えて調製した。

14

10 [0053]

【表4】

重量%/部

2.000

0.200

0.020

0.006

0.150

0.050

20.000

2.400

0.100

6. 5

100 ccにする

※【0056】これはアレルギーの全身療法に有用なター フェナジンの半固体懸濁液であって、実施例7と同様に して次の成分を用いて調製した。

[0057]

【表5】

重量%/部

0.600

2.400

0.250

65.000

0.150

0.200

0.050

0.006

100ccにする

# ンを有効成分とする処方

【0060】これはヒスタミンH2 レセプター阻害剤で あるラニチジンの半固体処方であって、実施例7と同様 にして次の成分を用いて調製した。

[0061]

【表6】

重量%/部

1.680

15	
二塩基性硫酸ナトリウム	0.030
カルポキシメチルセルロース	
ナトリウム	2.400
ヒドロキシプロピルメチルセルロース	0.900
ペパーミント香料	0.100
食用着色剤 黄色#10	0.006
一塩基性硫酸カリウム	0.020
プチルパラベン	0.180
プロピルパラベン	0.500
塩化ナトリウム	0.050
ソルピトール 70%	30.000
純水を加えて	100ccにする

【0062】この処方は、一回分用量の容器、あるいは 本発明の多数回分用量の装置のどちらにでも包装するの に適する稠度であった。

【0063】 実施例10

カルボキシルセルロースナトリウムを増粘剤とし、塩酸 シブロフロキサシンを有効成分とする処方

【0064】これは抗菌剤である塩酸シプロフロキサシ\*

\*ンの半固体処方であって、実施例?と同様にして次の成 分を用いて調製した。この処方では、乳酸を塩酸シプロ フロキサシンの可溶化剤として用い、pHを塩酸により 3. 5~4. 6の範囲に調整した。

16

[0065]

【表7】

#### 重量%/部

塩酸シプロフロキサシン(シブロフロキサシン			
として200mg)	10.000		
サッカリンナトリウム	0.250		
乳酸	0.020		
カルポキシメチルセルロース			
ナトリウム	2.400		
ブラックベリー香料	0.150		
食用着色剤 赤色#40	0.006		
食用着色剤 赤色#5	0.002		
純水によるデキストローズ溶液 (5%)			
を加えて	100ccにする		

【0066】この処方は、一回分用量の容器、あるいは 本発明の多数回分用量の装置のどちらにでも包装するの に適する稠度であった。

【0067】 実施例11

カルポキシメチルセルロースナトリウムを増粘剤とし、 トリアゾラムを有効成分とする処方

※【0068】これは不眠症に有用な催眠剤であるトリア ゾラムの半固体処方であって、実施例7と同様にして次 の成分を用いて調製した。

[0069]

【表8】

トリアゾラム
安息香酸ナトリウム
食用着色剤 黄色#6
合成オレンジ香料
サッカリンナトリウム
カルポキシメチルセルロース
ナトリウム
水素添加グルコース

【0070】この処方は、一回分用低の容器、あるいは 本発明の多数回分用量の装置のどちらにでも包装するの に適する稠度であった。

重量%/部 0.005 0.250 0.008 0.120 0.220 2.800 20.000

100ccにする

【0071】 実施例12

カルボキシメチルセルロースナトリウムを増粘剤とし、 50 フルコナゾールを有効成分とする処方

-355-

純水を加えて

【0072】これは広範囲抗真菌剤であるフルコナゾールの半固体処方であって、実施例7と同様にして次の成分を用いて調製した。

フルコナゾール カルボキシメチルセルロース ナトリウム 食用着色剤 赤色#40 桜桃香料 サッカリンナトリウム 塩化ナトリウム 純水を加えて

【0074】この処方は、一回分用量の容器、あるいは本発明の多数回分用量の装置のどちらにでも包装するのに適する稠度であった。貯蔵温度は25℃以下で、必ず5℃以上の範囲、バックスター社のピアフレックス(Viaflex)、すなわち塩化ポリビニル製の容器を使用するべきである。

【0075】 実施例13

カルポキシメチルセルロースナトリウムおよび微結晶性※20

アシクロピール メチルパラベン カルボキシメチルセルロース ナトリウム ペパーミント香料 グリセリン 微結晶性セルロース ソルピトール 70% サッカリンナトリウム 食用着色#6 純水を加えて

【0078】この処方は、一回分用量の容器、あるいは本発明の多数回分用量の装置のどちらにでも包装するのに適する稠度であった。

【0079】 実施例14

カルボキシメチルセルロースナトリウムを増粘剤とし、 塩酸フルオキセチンを有効成分とする処方

> 塩酸フルオキセチン 安息香酸 合成核桃香料 食用着色料 赤色#40 グリセリン サッカリンナトリウム メチルパラペン 水素添加グルコース カルポキシメチルセルロース ナトリウム

\*【0073】 【表9】

> 重量%/部 2.000

2. 400 0. 006 0. 150 0. 240 0. 050

100 c c にする

※<u>セルロースを増粘剤とし、アシクロビールを有効成分と</u> する処方

18

【0076】これは抗ウイルス剤であるアシクロビルの 半固体処方であって、実施例7と同様にして次の成分を 用いて調製した。

【0077】 【表10】

重量%/部

4. 000 0. 100 0. 020

2. 400 0. 150 20. 000 0. 900 20. 000 0. 30 0. 008

100ccにする

【0080】これは抗うつ剤である塩酸フルオキセチンの半固体処方であって、実施例7と同様にして次の成分を用いて調製した。

【0081】 【表11】

重量%/部
0.400
0.200
0.150
0.006
30.000
0.200
0.160
65.000

純水を加えて

【0082】この処方は、一回分用量の容器、あるいは本発明の多数回分用量の装置のどちらにでも包装するのに適する稠度であった。

#### 【0083】 実施例15

カルボキシメチルセルロースナトリウムおよび微結晶性 セルロースを増粘剤とし、塩酸プロブラノロールを有効 成分とする処方 100ccにする

\* 【0084】これは合成β-アドレナリン作動性レセプター阻害剤である塩酸プロプラノロールの半固体処方であって、実施例7と同様にして次の成分を用いて調製した。

20

【0085】 【表12】

#### 重量%/部

	20mg/5cc	40mg/5cc
塩酸プロプラノロール	0.400	0.800
桜桃香料	0.150	
ペパーミント香料		0.100
食用着色料 赤色#40	0.006	
食用着色料 黄色#6		0.008
微結晶性セルロース	0.900	0.900
カルポキシメチルセルロース		
ナトリウム	2.400	2.400
メチルパラペン	0.200	0.200
プロピルルパラベン	0.050	0.050
サッカリンナトリウム	0.250	0.250
純水を加えて	1 0 0	100ccにする

【0086】この処方は、一回分用量の容器、あるいは本発明の多数回分用量の装置のどちらにでも包装するのに適する稠度であった。

【0087】 実施例16

カルボキシメチルセルロースナトリウムを増粘剤とし、 マレイン酸エナラブリルを有効成分とする処方 ※

> マレイン酸エナラブリル 食用着色料 赤色#40 サッカリンナトリウム 合成桜桃香料 カルボキシメチルセルロース ナトリウム メチルパラペン 純水を加えて

【0090】この処方は、一回分用量の容器、あるいは本発明の多数回分用量の装置のどちらにでも包装するのに適する稠度であった。

【0091】 実施例17

カルボキシメチルセルロースナトリウム、ヒドロキシブロピルセルロースおよびボリエチレングリコールを増粘

塩酸ジルチアゼム 食用着色料 黄色#6 ペパーミント香料 ヒドロキシプロピルセルロース カルポキシメチルセルロース ナトリウム ※【0088】これは抗高血圧症薬および心臓疾患治療薬 として有用なマレイン酸エナラブリルの半固体処方であ って、実施例7と同様にして次の成分を用いて調製し た。

[0089]

【表13】

第一%/部

0.100

0.007

0.250

0.150

2.800

0.220

100ccにする

剤とし、塩酸ジルチアゼムを有効成分とする処方

【0092】これはカルシウム拮抗剤である塩酸ジルチ 40 アゼムの半固体処方であって、実施例7と同様にして次 の成分を用いて調製した。

[0093]

【表14】

重量%/部

0.600

0.006

0.100

0.900

2.400

--357--

水素添加グルコース サッカリンナトリウム ポリエチレングリコール 1 5 0 0 純水を加えて

【0094】この処方は、一回分用量の容器、あるいは本発明の多数回分用量の装置のどちらにでも包装するのに適する稠度であった。

# 【0095】実施例18

カルボキシメ<u>チルセルロースナトリウムおよびポリエチ</u> レングリコールを増粘剤とし、ラバスタチンを有効成分\*10

> ラパスタチン ブチルヒドロキシトルエン カルポキシメチルセルロース ナトリウム 食用着色料 赤色#40 ペパーミント香料 サッカリンナトリウム ポリエチレングリコール1500 メチルパラベン 純水を加えて

#### 【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の半固体組成物を充填したチューブのキャップを締めた状態を示す。

【図2】図1のチューブに取り付けるスプーンがついたキャップを示す。このスプーンにより本発明の半固体組成物を一回分用量づつ計り分けて服用する。

【図3】本発明の半固体組成物を充填しているチューブ にスプーン付きキャップを取り付けた状態を示す。

【図4】図3中の線4-4に沿った断面図を示す。

【図5】本発明の他の装置を示しているが、この場合の スプーン付きキャップには、さらに使用後のキャップ締 め手段が設けられている。

【図6】このキャップが閉じた状態を示す。

【図7】図5のキャップ部の線7-7に沿った断面図であって、キャップが開いて本発明の半固体組成物をスプーン絞り出すことができる状態を示す。

【図8】キャップの一部を分解した透視図で、本発明の 装置の他の実施態様におけるキャップ締め機構の内部構 造を示す。

【図9】図8のキャップ部の線9-9に沿った断面図を示す。

【図10】キャップの一部を分解した透視図で、本発明の装置の他の実施態様におけるキャップ締め機構の旋回弁の内部構造を示す。

【図11】旋回弁の一部の側面図で、旋回弁を立ててキャップを締めた状態のシルエットを二点鎖線で、開けた

60.000

0.220

10.000

100 c c にする

#### \*とする処方

【0096】これはコレステロール抑制剤であるラバス タチンの半固体処方であって、実施例7と同様にして次 の成分を用いて調製した。

22

[0097]

【表15】

重量%/部

0.200

0.200

2.500

0.006

0.100

0.250

25.000

0.200

100 c c にする

状態のシルエットを破線で示す。

【図12】キャップの一部を分解した透視図で、本発明の装置の他の実施態様におけるスプリング仕掛機構を持つキャップの内部構造を示す。

【図13】図12のキャップの線13-13に沿った断面図を示す。

【図14】キャップの一部を分解した他の透視図で、本 発明の装置の他の実施態様におけるスプリング仕掛機構 30 を持つキャップ締め手段の内部構造を示す。このキャップ締め手段には、さらに小児がチューブの内容物に触れるのを防ぎ、かつ、いたずらを防止する手段が設けられている。

【図15】図14中の線15-15に沿った断面図で、 小児がチューブの内容物に触れるのを防ぐ手段を示す。

【図16】図中の線15-15に沿った断面図で、使用 開始前に装置(製品)がいたずらされるのを防止する手 段を示す。

【符号の説明】

40 1 チューブ

2 頚部

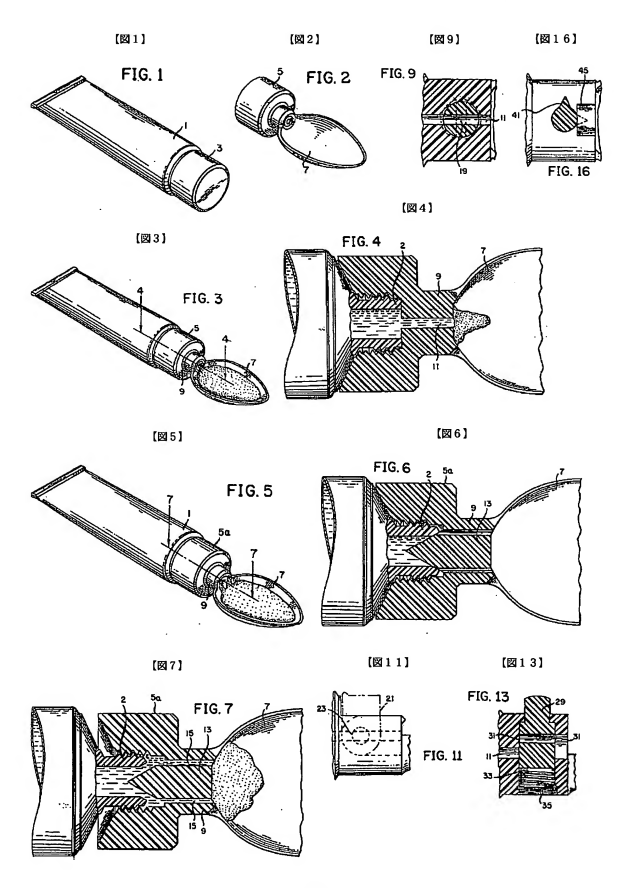
3 キャップ

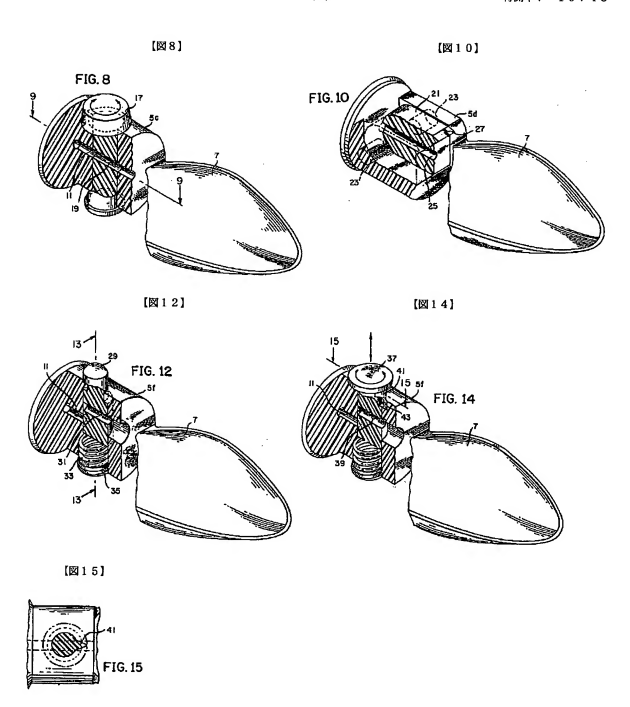
5 キャップ

7 スプーン

9 軸

11 チャネル





フロントページの続き				
(51) Int. Cl. <sup>6</sup> A 6 1 K 9/06	識別記号 B	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所
31/135	AAK ACG	9454-4C 9454-4C		
31/165 31/19	AAG	9454-4C 9454-4C		

31/34	ACL	9454 – 4 C
31/40	ABU	9454-4C
31/41	ADZ	9454-4C
31/445	AEM	9454-4C
31/485	ACG	9454-4C
31/495	ADZ	9454-4C
31/52	ADY	9454-4C
31/55	ABS	9454-4C
31/60	AAH	9454-4C
47/34	F	
47/36	F	
47/38	F	
47/42	F	

